Searching PAJ Page 1 of 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 2002-100357 (43)Date of publication of application: 05.04,2002

(51)Int CI H01M 4/58

HOIM 4/02 HOIM 10/40

(21)Application number : 2000-289763 (71)Applicant : SEIMI CHEM CO LTD

(22)Date of filing: 25.09.2000 (72)Inventor: KAZUHARA MANABU SUNAHARA KAZUO

KIMURA TAKASHI MIHARA TAKUYA

(54) LITHIUM SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a positive electrode material for non-aqueous electrolyte secondary batteries which makes usage in a large voltage range enable, has high capacity, has excellent durability in charge/discharge-electricity cycle, and has high safety.

SOLUTION: In the lithium secondary battery equipped with the positive electrode active material layer which has a lithium transition metal complex oxide as a principal component, the above lithium transition metal complex oxide is constituted of a mixture with a lithium-rickel-manganese-M complex having R-3m rhomb structure expressed by LixNiyMn1-y-zMzO2 (however, x is 0.95x≤1.2, y is 0.405y≤0.60, and z is 05≤0.2, and M is chosen from either of Fe, Co, Cr, or Al), and a lithium-cobalt complex having R-3m rhomb structure expressed by LixCoO2 (however x is 0.95x≤1.1).

(19)日本関特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公測番号 特開2002-100357 (P2002-100357A)

(43)公期日 平成14年4月5日(2002,4.5)

(51) Int.CL ⁷		(株別記号	P I		ÿ	-73-}*(参考)
H01M	4/58		H 0 1 M	4/58		5H029
	4/02			4/02	C	5H050
	10/40			10/40	Z	

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 8 頁)

(21)出願番号 特職2000-289763(P2000-289763) (22)出顧日 毕成12年9月25日(2000.9.25)

(71)出額人 000108030 セイミケミカル株式会社

神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎 3 丁目 2 番10号

(72)発明者 数原 学

神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎三丁目2番10号 セイミケミカル株式会社内

(72)発明者 砂原 一夫

神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎三丁目2番10号 セイミケミカル株式会社内

(74)代理人 100083404 弁理士 大源 拓也

最終質に続く

(54) 【発明の名称】 リチウム二次電池

(57)【要約】

【課題】 広い電圧範囲での使用を可能とし、容量が高 く、充放電サイクル耐久性に優れた高安全性の非水電解 適二次電池用正極材料を得る。

「特許請求の範囲!

【請求項 】】 リチウム選移金銭鏝合酸化物を主成分と する正様活物質膜を備えたリチウム二次微池において 上記リチウム遷移金属複合酸化物が、Li.Ni,Mn M. O. (total, xito, 95x51. 2, ylt0, 40 sy so, 60, zlt0 sz so, 2 であり MはFe、Co、Cr、AI 腕子のいずれかか ら選択される、)で巻されるリチウムーニッケルーマン ガン·M複合酸化物と、R·3m菱面体構造を有し、L i. CoO₂ (ただし、xは0, 9≤x≤1, 1であ る。) で表されるリチウムーコバルト複合酸化物との混 合物からなることを特徴とするリチウム二次総池。 【請求項2】 上記混合物中の上記リチウムーニッケル ・マンガン・M線会酸化物の含有量が20~70重量% であることを特徴とする請求項1 に記載のリチウム二次

「請求項3] 上記混合物の粉体プレス密度が3.0g /cm³ 以上であることを特徴とする請求項1または2 に記載のリチウム二次戦後。

複合酸化物がR · 3 m菱面体構造であることを特徴とす る請求項1、2または3に記載のリチウム二次電池。 「発明の詳細な説明!

[0001]

[発明の属する技術分野] 本発明は、改良された正極活 物質器を備えたリチウム二次電池に関する。

[0002]

[従来の技術] 近年、機器のボータブル化、コードレス 化が進むにつれ 小型 軽量でかつ高エネルギー密度を 有する非水電解液二次電池に対する期待が高まってい る。非水電解液皿次電池用の活物質には、LiCo Oz , Li Ni Oz , Li Muz O4 , Li Mn Oz & どのリチウムと遷移金属の複合酸化物が知られている。 【0003】その中で特に最近では、安全性が高くかつ 安価な材料として、リチウムとマンガンの複合酸化物の 研究が盛んに行なわれており これらを正様式物器に則 いて、リチウムを職議、放出することができる影響材料 等の負極活物質とを組み合わせることによる、高級圧、 高エネルギー密度の非水電解液二次電池の開発が進めら れている。

【0004】一般に、非木榴解液二次維油に用いられる 正極活物質は、主活物質であるリチウムにコバルト、ニ ッケル。マンガンをはじめとする遷移金銭を園溶させた 複合物化物からなる、その用いられる遷移金属の種類に よって、電気容量、可逆性、作動電圧、安全性などの電 極特性が異なる。例えば、LiCoO2、LiNic » Coc. 。O。のようにコバルトやニッケルを顕落 させた日 - 3 m等価体岩塩爆状物合酸化物を正極活物器 に用いた非水鐵解液二次鐵池は、それぞれ140~16

高い容量密度を達成できるとともに、2.5~4.3 V といった高い徹圧域では良好な可逆性を示す。 100051

【発明が解決しようとする課題】しかしなから、電池を 加温した際に、充電時の正循活物質と電解液溶媒との反 応により巡池が発熱し易い問題や、原料となるコパルト やニッケルが高値であるので活物質のコストが高くなる 問題がある。一方、比較的表価なマンガンを原料とする LiMn:O.からなるスピネル型複合酸化物を活物質 10 に用いた非水電解液二次電池は、充電時の正価活物質と 電解液溶媒との反応により電池が比較的発熱しにくいも のの、容量が上述のコハルト系およびニッケル系活物質 にくらべ100~120mAh/gと低く、充放機サイ クル海外性が乏しいという運搬があるとともに 3 V 実 譜の低い電圧領域で急速に寄化する課題もある。

【0006】これらの単独のリチウムー遷移金閣複合酸 化物を正極活物質として使用する代わりに、斜方晶系の LiMnOx と、LiNiOx、LiCoOx およびし iMn,O。からなる群より選択される少なくとも…様 【請求項4】 上記リチウム…ニッケル…マンガン…M 20 のリチウム…遷移金綱複合酸化物を混合することか特開 平9-180718号公報に提案されている。かかる混 合物を用いた電池はLiMnO。に起因して、完放電サ イクル耐久性が不足する問題かある。

[0007]また、特別平11-3698号公報にはし iMng Og LiNiOg およびLiCoOgの3種 混合物からなるリチウム二次電池が提案されている。か かるLiMn, O. LiNiO, およびLiCoO, の3種混合物を用いた電池は充放電電圧4.3~3、0 V範囲では単位重量当たりのLiMn、O。の放電容量 30 が低いので必然的に混合物も放電容器が低い問題があ

【0008】本発明は、このような課題を解決するため になされたもので、その目的は、広い電圧範囲での使用 を可能とし、容量が高く、充放電サイクル耐久性に優れ た高安全性の非水道解液二次電池用正極材料を用いた高 エネルギー密度かつ高温液酸器特性の良い生水器解液で 次端池を提供することにある。

[00009] 【課題を解決するための手段】上記目的を達成するた 40 め、本発明は、リチウム遷移金属複合鍛化物を主成分と する正極活物質層を備えたリチウム二次電池において、 上記リチウム遷移金属複合酸化物が、R-3m菱面体構 道を有し、Lix Nix Mn: - , - x Mx Oz (ただ xito, 9≤x≤1, 2, yito, 40≤y≤0. 60, ztt0≤z≤0, 2°ca9, MitFe, Co, C r、A 1 原子のいずれかから選択される。) で表される リチウム・ニッケル・マンガン・M総合部化物と R.--3m菱面体構造を育し、Lix CoOz (ただし xは 9≤x≤1.1である。)で表されるリチウムーコ りmAb/gおよび180~200mAb/gと比較的 50 バルト複合酸化物との混合物からなることを特徴として

いる。

【0010】本発明において、上記リチウムーニッケル -マンガン-M複合酸化物はB-3m菱面体構造である ことが好ましい。なお、yが0、40未満であると安定 なR…3m鬱面体構造をとりにくくなるので好ましくな い。また、yが0.60を超えると安全性が低下するの て好ましくない、yは特に好ましくは0、45~0.5 5が採用される。xは容徴発現のため、0、9≤x≤ 1. 2が採用される。

【0011】このリチウムーニッケルーマンガン州総合 10 【0016】 酸化物に対し、さらにFe, Co, Cr, Alのいずれ かの原子を据えることにより、充敵電サイクル耐久性、 安全性、容量等の向上が図れる。M原子の添加量とはO ~0.2で、好ましくは0.01~0.18、特に好ま しくは0.05~0.16である。

【0012】本発明で用いるもう一方の上紀リチウム複 合酸化物は、R-3m萎縮体構造を有し、Li, CoO 。(ただし、xは0.9≤x≤1.1である。)で表さ れるリチウムーコバルト複合酸化物である。また、この ル耐久性や放電特性改良のため、さらにカルシウム、マ グネシウム、チタン、タンタル、ニオブ、ジルコニウ ム、ハフニウム、アルミニウムなどの金属をコバルトに 対して原子比で0.001~5%添加し、例えばリチウ ム・コバルトーカルシウム複合酸化物としてもよい。 【0013】本発明において、上記混合物中の上記リチ ウムーニッケルーマンガン -- M複合酸化物の含有量は2 0~70値量%であることが好ましい。上紀念有量が2 自激器%未満であるとリチウム霰油の安全性が乏しくな 好ましくない。また、上記含有量が70重量%を超える とリチウム二次電池の高電流放電特性が低下したり、容 盤が低下するので好ましくない。特に好ましい上記含有 堂は30~60重量%である。

【0014】本発明において、上記複合酸化物の混合物 粉末は粉末のみを11/cm2の圧力でプレス充填した ときの粉体プレス密度が3.0g/cm* 以上であるこ とが好ましい。 これによれば、上記混合物をスラリーと なして集電体アルミ新に建工、乾燥、プレスした際に体 福当たりの容量を高くすることかできる。特に好ましく 40 は紛体プレス密度は3、15g/cm8以上である。 3. 0 g / c m3 以上の粉体プレス密度は、混合物粉体 の粒経分布を適正化することにより達成される。すなわ ち、粒径分布に幅があり、少粒径の体積分率か20~5 0%であり、大粒径の粒径分布を狭くすること等により 高密度化が計られる。

「自015]本発明の混合物を用いると 混合に用いた それぞれの単独のリチウム遷移命國物合動仕物を用いた 場合より、容量、安全性のパランスが向上した電池性能

らなり、かつ、混合に用いた遷移金縄元素含盤と問じて ある正極活物質を用いた場合より容量と安全性並びに充 放置サイクル安字件の優れた鑑准体総を得ることができ る。かかる。物理的混合物の方が単独物質より優れる原 援は明らかではないが、リチウムーニッケルーマンカン -- M複合酸化物(Ni/Mn=0.6/0.4~0.4 /0. €) が特段に安全性が高く、容量の発規性が比較 的良いため、混合により相乗効果が発現したものと考え

A

【発明の実施の形態】本発明に用いる結晶構造が菱面体 OR-3mm643, Li, Ni, Mn, ..., M. O。(リチウムーニッケルーマンガンーM複合酸化物) 製法としては、例えばマンガン化合物とリチウム化合物 とニッケル化合物の混合物を不活性ガス窓朋気下あるい は大気中で関相法500~1000°C焼成すること。5 00~850℃での溶離塩法が挙げられる。

【0017】また、本発明に用いる結晶構造が菱面体層 状岩塩型構造からなる。 リチウム・ニッケル・マンガン リチウムーコバルト複合酸化物に対して、充放電サイク 20 - M複合酸化物は、例えばニッケル・マンガン一金属元 差からなる複合酸化物あるいは複合水酸化物とマンガン 化合物とリチウム化合物の混合物を酸紫ガス含有雰囲気 下で開相法500~1000で焼成すること、500~ 850°Cのリチウム含有溶酸塩中にニッケルーマンガン 一金曜元素M会有化会物を添加する溶験施法により得る ことができる.

【0018】ニッケル源原料としては、酸化物(NiO など)、水酸化物(NiOH)、オキシ水酸化物(Ni OOH)などが挙げられる。マンガン機原料としては、

り、高価なコバルト酸リチウムの使用量が多くなるので 30 酸化物(Mn。O3、MnO、MnO。など)、これら 酸化物の水和物、オキシ水酸化物などが挙げられる。マ ンガン源原料としては、3個のマンガンの化合物がより 好ましい。これらのマンガン凝脱料は、単独で使用して もよく、2種以上を併用してもよい。

> 【0019】金篋元素 (M) 藤原料としては、単体金 展、水酸化物、酸化物、オキシ水酸化物、塩化物、硝酸 塩等が使用される。これらの金曜元素(M) 凝原料は、 単独で使用してもよく、2種以上を併用してもよい。

【0020】本発明の混合物の粉末に、アセチレンブラ っク、黒鉛、ケッチエンブラック等のカーボン系導激材 と結合材を混合することにより正極台削が形成される。 結合材には、ポリフッ化ビニリデン、ポリテトラフルオ ロエチレン、ポリアミド、カルボキシメチルセルロー ス、アクリル樹脂等が用いられる。本発明の混合物の粉 末と郷電材と結合材ならびに結合材の溶媒または分散媒 からなるスラリーをアルミニウム鉛等の正極集電体に塗 丁・乾燥およびプレス圧硬せしめて正極無物照隔を正極 基液体上に形成する。

【(1021】本発明のリチウム電池において、電解質常 が発現できる。また、単独のリチウム遷移金属化合物か 50 液の溶媒としては炭酸エステルが好ましい。炭酸エステ

ルは概状、鎖状いずれも使用できる。爛状炭酸エステル としてはプロビレンカーボネート。エチレンカーボネー ト等が例示される。鎖状炭酸エステルとしてはシメチル カーボネート、ジエチルカーボネート エチルメチルカ 一ボネート、メチルプロビルカーホネート、メチルイソ プロビルカーボネート等が倒示される。

【0022】本発明では、上記炭酸エステルを単独でま たは2種以上を混合して使用できる。また、他の溶線と 混合して使用してもよい。また、負極活物質の材料によ ると、放電特性、サイクル耐久性、充放電効率が改良で きる場合がある。また、これらの有機溶媒にファ化ビニ リデンーヘキサフルオロプロビレン共業合体(例えばア トケム社カイナー)、フッ化ビニリデンーパーフルオロ プロビルビニルエーテル共乗会体等を添加し、下記の資 質を加えることによりゲルボリマー電解質としてもよ

【0023】溶質としては、GIO。-、GF: SO: ", BF4 " PF+ ", AsF+ ", SbF+ ", C するリチウム塩のいずれか1種以上を使用することが好 ましい。上紀の電解質溶液またはポリマー電解質は、リ チウム塩からなる電解質を上記密媒または溶媒含有ポリ マーに0,2~2,0mol/1の機度で添加するのが 好楽しい。この範囲を洗粒すると、イオン仔護度が低下 し、 電解質の微気伝導度が低下する。より好ましくは 5~1.5mol/」が選定される。セパレータに は多孔質ボリエチレン、多孔質ボリブロビレンフィルム が使用される。

オンを吸載、放出可能な材料である。これらの負極活物 質を形成する材料は特に限定されないが、例えばリチウ ム金属、リチウム合金、炭素材料、腐期表14、15族 の金属を主体とした酸化物、炭素化合物、炭化ケイ素化 合物、酸化ケイ素化合物、硫化チタン、炭化ホウ素化合 物郷が塞げられる。

【0025】炭紫材料としては、様々な熱分解条件で有 機物を熱分解したものや人造無鉛、天然無鉛、土壌果 給、膨胀異鉛 | 排片状異鉛等を使用できる。また、酸化 物としては、酸化ススを主体とする化合物が使用でき る。負極集機体としては、銅箔、ニッケル箔等が用いら れる。

【0026】本発明における正極および負極は、活物質 を有様溶媒と影練してスラリとし、このスラリを金属箔 集電体に密布、乾燥、プレスして得ることが好ましい。 本発明のリチウム電池の形状には特に細約はない。シー ト提(いわ冷スフィルム建) 折り優みは 参研歴存録 円筒形、ボタン形等が用途に応じて選択される。 [0027]

【実施例】次に、本発明の具体的な実施例!~8および 59 0:0、40としたし1%!。.。。Mnc.,。O。

比較例1~4について説明するか、本発明はこれらの実

施例に限定されない。 【0028】《実施例1》硫酸ニッケルと硫酸マンガン (モル比1:1) 混合水溶液に、アンモニア水と水酸化 ナトリウム水溶液を加えて共沈させ、150℃で加熱・ 乾燥により、ニッケルーマンガン共沈水酸化物(ニッケ ル:マンガン原子比:1:1)を得た。このニッケルー マンガン共沈水酸化物を550℃大気中で焼成・粉砕 し、ニッケルーマンガン酸化物粉末を得た。ニッケル・ っては、鎖状炭酸エステルと環状炭酸エステルを併用す 10 マンガン酸化物粉末と炭酸リチウム粉末を混合し、80 0℃で装素ガス雰囲気中で焼成・粉砕して半均粒径4 µ mのLiNio 。Mn。 。O。を台成した。この粉 末のCnKoによるX線開掛分析の結果、R-3m菱前 体圏状岩塩型構造であることが判った。また、微化コバ ルト粉末と影響リチウム粉末を乾式混合し、大気中で8 20°C15時間焼破して粉砕・分級して平均粒経7 um のLiCoO。粉末を得た。この粉末のCuKaによる X線回折分析の結果、R-3m菱面体層状岩塩型構造で あることが判った、LiNic.。Mno.。O。と、 F₃ CO₂ ~、(CF₃ SO₂)₂ N~等をアニオンと 20 LiCoO₂ とを乗儀比で50:50の割合で混合し、 この混合物粉末を1 t/cm2 の圧力で油圧プレスして 体積と重量から粉体プレス密度を求めたところ、3、1 7g/cm3 であった。この混合物粉末とアセチレンブ ラックとポリフッ化ビエリデンとを83/10/7の策 撤안でN··メチルビロリドン加えつつホールミル混合 し、スラリーとした。このスラリーを隠さ204のアル ミニウム箔正極集圏体上に塗布し、150°Cにて乾燥し てNーメチルピロリドンを除去した。しかる後にロール プレス圧延をして正振体を得た。セバレータには厚さ2 【0024】本発明における負額活物質は、リチウムイ 30 5 μの多孔質ポリエチレンを用い、厚さ300 μの金属 リチウム箔を負極に用い負極鉄圏体にニッケル箔を使用 し、電解液には IM LiPF。/EC+DEC(1: 1)を用いてコインセル2030型をアルゴングローブ ホックス内で組立た。25°Cの温度零囲気下において、 1mAで終止離圧4、3Vで充職し、定職歳5mA(放 電率1C)にて2、7Vまで放電して高電流放電特性を 郷へる一方 1mAで終止衛圧4、3Vで充電し、定徽 流1mA(放縦率0、2C)にて2、7Vまで放縦する 充放電サイクル試験を20回行ない、2回充放電後の初 40 顆粒常容量と20回売放電後の故電容量との比率から容 類維持率を求めた。また、電池安全性評価のため、4. 3V充電後のセルを解体し、正極をエチレンカーポネー トとともに密閉容器に入れて試料となし、示差走資無量 測定装置を用い、昇揚せしめた時の発熱開給温度を求め た、その結果 初期容量は143mAh/g、1C容量

> /0.2C容量は93%、容量維持率は94%。発熱開 【0029】《家縮例2》リチウム・ニッケルーマンガ ン複合酸化物のニッケルとマンガンの原子比を0.6

松湯増は203℃であった。

と、LiCoО。とを重量比で50:50の割台で混合 した他は、上記実施例1と同様に正楡体および電池を作 孵し特性を評価した。その結果、初期容量は145mA h/g. 1 C容量/0. 2 C容量は9 2%。容量維持率 は94%。発熱開始器度は198℃であった。 【0030】《実施倒3》リチウムーニッケルーマンガ ン複合酸化物のニッケルとマンガンの原子比がり、も 0:0.50 C&&LINIa. . . Mns. . . O. と、LIC 0 O。とを重量比で4 0:6 0 の割台で混合 した他は、上記実施側 1 と同様に正極体および電池を作 10 製し特性を評価した。その結果、初期容量は150mA h/g、1C容量/0.2C容量は94%、容量維持率 は9.4%。 発熱開始温度は195°Cであった。 【0031】《実籍倒4》リチウム・ニッケルーマンガ ン複合酸化物のニッケルとマンガンの原子比を0.5 5:0, 45 & Uthlinio, s. Mno, 4. O. と、LICOO。とを重量比で30:70の割台で混合 した他は、上紀実施例1と同様に正板体および電池を作 製し特性を評価した。その結果、初期容量は148mA h/g, 1C容量/0, 2C容量は94%、容無種特率 20 は95%、発熱開始温度は185°Cであった。 【0032】《実施例5》上紀実施例1の硫酸ニッケル と硫物マンガン(モル比1:1)混合水溶液に代えて、 硫酸ニッケルと硫酸マンガンと硫酸コパルト(モル比 9:9:2) 混合水溶液を用いた伸は、上記率締備1と 環様にして正極活物質として単均特径5 μ mのLiNi 。 ** Mp。 ** Co。 * O* を合成した。この 粉末のCu K o によるX線図折分析の結果、R - 3 m変 商体機状岩塩塑構造であることが利った。LiNi o. 4 s Mno. 4 s Coc. 1 O2 & LiCoO2 とを順離比で50:50の割合で混合し、この混合物粉 末を 1 1 / c m * の狂力で油圧プレスして体積と重量か ら粉体プレス密度を求めた結果3、17g/cm°であ った。そして、上記実施例1と同様にして正極体および 選池を作製し特性を評価したところ、初期容量は148 mAh/g. 1 C容量/0、2 C容量は9 4%、容量維 持端は95%、発熱開始器度は201℃であった。 【0033】《実施例8》上記実施例1の硫酸ニッケル と硫酸マンガン(モル比1:1)混合水溶液に代えて、 硫酸ニッケルと硫酸マンガンと硫酸クロム (モル比9: 9:2) 混合水溶液を用いた他は、上記実施例1と関様 にして正衡活物質として平均較径5 u mのLiNi 。 sa Mna sa Cra. s Oa を合成した。この 粉末のCu KaによるX線図析分析の結果、R-3m變 面体層状岩塩塑構造であることが利った。LiNi . . . Mac. . . Crc. . Oz & LiCoOz とを態盤比で50;50の割合で混合し、この混合物粉 末を!1 / cm² の行力で納行プレスして体稽と重量か ら粉体プレス密度を求めた結果3、14g/cm3であ った。そして、上記実施例1と同様にして正極体および 50 化物粉末と水酸化リチウム粉末を混合し、480℃で焼

× 巡池を作製し特性を評価したところ、初期容量は149 mAh/g 1C容職/0.2C容職は93%、容量維 持率は95%、発熱開始温度は203℃であった。 【0034】《実線例7》上記字施例1の硫酸ニッケル と硫酸マンガン(モル比1:1)混合水溶液に代えて、 硫酸ニッケルと硫酸マンガンと硫酸鉄(モル比9:9: 2) 混合水溶液を用いた他は、上紀実施門1と同様にし て正極活物質として平均粒径5 µmのL1N1c. ex Mnc. 4 s Fec. 1 Os を合成した。この粉末のC uKaによるX線到析分析の結果。R-3m菱面体照状 岩塩型構造であることが判った。LiNic. s Mn e. 4 s Fee. 1 Oo と、L. 1 C o Oo とを重微比で 50:50の舞台で混合し この混合物粉末を11/c m2 の圧力で油圧プレスして体積と重量から粉体プレス 密度を求めた結果3、15g/cm3 であった。そし て、上記実施例)と同様にして正像体および電池を作製 し特性を評価したところ、初期容量は143mAh/ g、1C容離/0.2C容量は93%、容量維持率は9 5%、発熱開始温度は200°Cであった。 【0035】《実施例8》上記実施例1の硫酸ニッケル と硫酸マンガン(モル比1:1)混合水溶液に代えて、 硫酸ニッケルと硫酸マンガンと硫酸アルミニウム(モル 比9:9:2) 混合水溶液を用いた他は、上記実施例1 と関様にして正極活物質として平均粒径5 u mのl. i N io. 4 。 Mn 。 4 。 A l 。 1 O 。 を合成した、こ の粉末のCnKoによるX線関折分析の結果、R-3m 菱面体療状岩塩型構造であることが利った。LiN1 e. ss Mne. ss Ale. 10s & L1CoOs とを重量比で50:50の割合で混合し、この混合物粉 30 末を l t / c m2 の圧力で油圧プレスして体積と重量か ら粉体プレス密度を求めた結果3. 15g/cm3 であ った。そして、上記実施例1と同様にして正極体および 電池を作製し特性を評価したところ、初期容量は141 mAh/g, 1 C容量/0、2 C容量は9 4%, 容量維 持率は95%、発熱開始器度は206℃であった。 【0036】(比較例1)上記実施例1において使用し たLiNie, s Mn。 s Os を単独で使用した他 は、上記実施例1と同様に正極体および鐵池を作製し特 性を評価した。その結果 初期容量は130mAh/ g. 1 C容量/0. 2 C容量は8 5%、容量維持率は9 2%. 発熱開始温度は230℃であった。 【0037】 〈比較例2〉確酸ニッケルと硫酸マンガン (モル比り、70:0,30) 混合水溶液に、アンモニ ア水と水酸化ナトリウム水溶液を加えて共沈させ 16 0 ℃で加熱・乾燥により、ニッケルーコバルトーマンガ ン共沈水酸化物(ニッケル:マンガン原子比=0.7 6:0.30)を得た。このニッケルーマンガン共流水 酸化物を550℃で大気中で焼成・粉砕し ニッケルー マンガン微化物粉末を得た。このニッケルーマンガン酸

成し、さらな大気中で800℃で焼成・粉砕してLiNis; Mn s.。)な。全分成した。 cのし;Ni。。 Mn s.。 O。を参岐した。 cのし;Ni。。 Mn s. O。を奉従ご即用した他は、上記実施例」と同様に正原体および電池を作数し特性を評価した。その結果、初期容潔は170mAh/g 1C容暖 / 0.2 C容暖は8 8%。 答棄維持率は8 1%、発熱開精温度は20 0℃であった。

ル: コバルト: マンガン原子性: 0、25: 0、50: こ 25: 26元、26元・2 ルーコバルト・マンガン 英広木酸化物を550で大気中て焼成・粉砕し、ニッケルーコバルト・マンガン酸化物粉末を得た。このニッケルーコバルト・マンガン酸性物粉末を得た。このニッケルーコバルト・マンガン酸性物粉末と表情とすった粉末を混合し、480でで焼成し、350大気中で80 いで焼成・粉砂してLiNia。2。CoassのMacaco 20を含成した。このLiNia。2。CoassのMacaco 20を含成した。20を発酵した他は、上記を練酵」と回転に正断体および電池を作業し特性を評価した。その結果、初期容集は160mÅ/2、1C容量/0、2 C容量は8.8%。容量維持率は37%、発熱開始異似187でよった。

30

【0040】参考として、次表化上記実施例 1~8 およ ひ比較例 1~4 で用いた複合酸化物と評価結果をまとめ で示す。 【表1】

12

1	203	198	1 9 5	185	201	203	206	208	230	200	156	187
ž Š												
容養維存率 発熱開始遺底 (%) (で)	94	9.4	94	9 33	9 5	9.5	9 5	9 5	9.2	91	9.5	20
1 C 年曜/0.2 C 裕康(%)	86	26	94	94	94	8.8	93	94	8 3	88	9.5	9C
松 蘇 (mAb/g)	143	145	150	148	148	149	143	141	130	170	151	160
報 報合比 (%)	20	20	09	2.0	5.0	50	5.0	20			100	********
第2点物	30 Licoo,	0 LiCoOr	40 LiCoO2	30 Licoo.	30 Licoo,	Licody	LiceOs	30 LíC.O.			Licoox	***************************************
整合比 第 (%)	3.0	2.0	40	30	3.0	50	5.0	0.0	100	100		100
第 1 陪物質	LiNic. soMna. suOs	LiNis. soMno. 1003	LiNie, soMno, soOz	LiNie saMpa. 14Oz	Linie Mns Co. 100x	LiNisMnCrO2	Linia. Mano 11Fes. 10O2	LiNie .Mns. 46A la. 10Os	LiNis soMna, seOs	LiNis. roMne, seOs		LiNis acces somma seco
	実施例1	英施(例2	突旋倒3	家施的4	減糖飯5	麦烯朗6	※施例7	家施網8	比較例1	比較例2	比較例3	比較低。

[0041]

【発明の効果】以上納明したように、リチウム遷移金属 複合微化物を主成分とする正極活物質層を備えたリチウ ム二次電池において、リチウム選移金属複合酸化物に本 発明の混合物を用いることにより、混合に用いたそれぞ

り、高電流放電特性 容量 安全性のバランスが向上し た電池性能が発現できる。

【0042】また。単独のリチウム遷移金属化合物から なり、かつ、混合に用いた選移金属元素含量と問じであ る正極活物質を用いた場合より容量と安全性能びに充放 れの単独のリチウム遷移金属複合酸化物を用いた場合よ 50 電サイクル安定性の優れた電池性能を得ることができ

చ.

フロントページの続き

(72)発明者 木村 義志

神奈川県孝ヶ崎市孝ヶ崎三丁目2番10号 セイミクミカル株式会社内

(72)発明者 三原 卓也

神奈川県芋ヶ崎市芋ヶ崎三丁目2番10号 セイミケミカル株式会社内 F ターム(参考) 5H029 AJ02 AJ03 AJ12 AK07 AL06 AM03 AM05 AM07 EJ16 EJ17 HJ01 HJ02 HJ08 HJ13 5H050 AA02 AA08 AA17 BA17 CA08

> CA09 CB07 CB12 EA10 EA24 FA17 FA19 HA01 HA02 HA08

HA13